PEPTIDES AYANT UNE ACTIVITE DE STIMULATION DE LA REPONSE IMMUNITAIRE ET DE REGENERATION TISSULAIRE

Publication number: FR2799465
Publication date: 2001-04-13

Inventor: BARRITAULT DENIS; ACHOUR AMMAR; COURTY

JOSE

Applicant: CENTRE NAT RECH SCIENT (FR)

Classification:

- international: A61K38/00; A61P9/00; A61P9/10; A61P17/00;

A61P17/02; A61P21/00; A61P31/18; A61P37/00; A61P37/04; A61P43/00; C07K7/00; C07K14/16; C07K14/47; C07K14/475; C07K14/515; C07K14/52; A61K38/00; A61P9/00; A61P17/00; A61P21/00; A61P31/00; A61P37/00; A61P43/00; C07K7/00; C07K14/005; C07K14/435; (IPC1-7): C07K14/515; A61K38/18; A61P9/00; A61P17/00; A61P21/00;

A61P37/00

- European: C07K14/16F; C07K14/475; C07K14/515; C07K14/52

Application number: FR19990012714 19991012 **Priority number(s):** FR19990012714 19991012

Also published as:

WO0127136 (A3) WO0127136 (A2) EP1222201 (A3) EP1222201 (A2) US6932973 (B2)

more >>

Report a data error here

Abstract of FR2799465

The invention relates to a peptide of formula (I): (A)n - A1 - A2 - A1 - A3 - A4 - A1 - (A)m, wherein A is any amino acid, n and m are each whole numbers from 0 to 20, the sum of which n + m is between 0 and 20, preferably between 0 and 15 and especially preferably between 0 and 10, A1 is a basic amino acid, especially lysine (Lys) or arginine (Arg), A2 is an amino acid selected from the following: basic amino acids, glutamic acid (Glu), glycine (Gly), aspartic acid (Asp); A3 is an amino acid selected from the following: basic amino acids, proline (Pro), glutamic acid (Glu), glycine (Gly), serine (Ser), valine (Val).

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

(11) No de publication :

2 799 465

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

(21) Nº d'enregistrement national :

99 12714

(51) Int CI7: C 07 K 14/515, A 61 K 38/18, A 61 P 9/00, 17/00, 21/ 00, 37/00

(12)

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

- (22) Date de dépôt : 12.10.99.
- 30) Priorité :

- Demandeur(s): CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE CNRS Etablissement public à caractère scientifique et technologique — FR.
- Date de mise à la disposition du public de la demande : 13.04.01 Bulletin 01/15.
- (56) Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule
- (60) Références à d'autres documents nationaux apparentés:
- (72) Inventeur(s): BARRITAULT DENIS, ACHOUR AMMAR et COURTY JOSE.
- (73) Titulaire(s) :
- (74) Mandataire(s): BREESE MAJEROWICZ SIMONNOT.
- PEPTIDES AYANT UNE ACTIVITE DE STIMULATION DE LA REPONSE IMMUNITAIRE ET DE REGENERATION TISSULAIRE.

La présente invention se rapporte à un peptide répon-

(b/) La présente invention se rapporte à un peptide répondant à la formule (l):

(A) n - A1 - A1 - A2 - A1 - A3 - A4 - A1 - (A) m dans laquelle: A est un acide aminé quelconque, n et m sont chacun des nombres entier de 0 à 20 dont la somme n + m est comprise entre 0 et 20, de préférence entre 0 et 15 et tout préférentiellement entre 0 et 10, A1 est un acide aminé basique et plus particulièrement la lysine (Lys) ou l'arginine (Arg), A2 est un acide aminé choisi parmi: les acides aminés basiques, l'acide glutamíque (Glu), la glycine (Gly), l'acide aspartique (Asp), A3 est un acide aminé choisi parmi: les acides aminés basiques, la proline (Pro), l'acide glutamique (Glu), la glutamine (Gin), A4 est un acide aminé choisi parmi: les acides aminés basiques, l'acide glutamine choisi parmi: les acides aminés basiques, l'acide glutamine choisi parmi: les acides aminés basiques, l'acide glutamique (Glu), la glycine (Gly), la sérine (Ser), la valine (Val).



PEPTIDES AYANT UNE ACTIVITÉ DE STIMULATION DE LA REPONSE IMMUNITAIRE ET DE RÉGÉNÉRATION TISSULAIRE.

La présente invention concerne une nouvelle famille de molécules peptidiques ayant la capacité notamment de stimuler l'expression des cytokines de l'inflammation et de favoriser la régénération des tissus. L'invention se rapporte donc également aux compositions pharmaceutiques contenant au moins un des peptides.

On connaît dans l'art antérieur de nombreux facteurs de croissance angiogéniques comme les facteurs HARP, MK, FGF-1, FGF-2, VEGF, HIV1-tat, HIV2-tat, HGF, HB-EGF ou encore l'angiogenine. Parmi ceux-ci, HARP (Heparin Affin Regulatory Peptide), aussi appelé PTN (Pleiotrophin) ou encore HB-GAM (heparin binding-growth associated molecule), constitue avec MK (Midkine) une famille de ces facteurs de croissance/différenciation structurellement apparentés qui se lient à l'héparine, et présentent 50% d'homologie en acides aminés (1, 2).

Le facteur de croissance HARP est un polypeptide de 168 acides aminés contenant un motif N-terminal hydrophobe de 32 acides aminés correspondant à un peptide signal. Sous sa forme mature, HARP est une protéine sécrétée de 136 acides aminés, dans sa forme courte, ou 139 acides aminés, dans sa forme longue, dont le poids moléculaire apparent, déterminé en SDS-PAGE en conditions réductrices, est de 18 kDa.

Initialement HARP a été isolé à partir de cerveaux de nouveaux nés de rat comme une molécule induisant in vitro une croissance neuritique (3) suggérant que ce polypeptide est impliqué dans la maturation des cellules neuronales (4). Plus tard, des études ont montré que ce polypeptide était aussi présent dans des tissus non-neuronaux, dont le cœur (5),

l'utérus (6), les cartilages (7), et les extraits d'os (8), démontrant que la fonction de HARP n'est pas limitée à une activité promotrice d'une croissance neuritique comme précédemment rapporté (3).

5

10

15

20

25

30

35

HARP est capable de stimuler la croissance fibroblastiques, épithéliales cellules de endothéliales in vitro (6, 9). Cette activité mitogène a été depuis confirmée par l'utilisation de protéines recombinantes produites à partir de d'expression eucaryote (9, 12). HARP induit également in vitro la formation de pseudo-capillaires (12). In vivo, dans différents modèles tissulaires, la localisation de HARP est notamment associée aux cellules endothéliales des capillaires sanguins (16). A l'heure actuelle, les données concernant HARP suggèrent que ce polypeptide joue un rôle dans les mécanismes complexes impliqués dans l'angiogénèse et la néoangiogénèse tumorale. De nombreuses recherches ont été effectuées dans cette voie afin de déterminer l'implication de HARP dans progression tumorale, notamment dans les tumeurs hormono-dépendantes comme le sein ou la prostate.

relatives aux propriétés Des études biologiques de HARP ont été effectuées par de nombreux laboratoires (2) et en dépit de résultats controversés, il apparaît admis que HARP, tout comme MK, est impliqué dans le contrôle de la prolifération cellulaire (2, 9-11). De plus, il a été démontré que les protéines purifiées humaines de HARP sont recombinantes mitogéniques pour les cellules endothéliales (9,12), et exercent in vitro une activité angiogénique (12). De nombreuses études ont montré l'implication de HARP et MK dans des procédés de développement (10, 13, 14). Des études de distribution de l'ARNm de la protéine HARP pendant le développement embryonnaire et postnatal

suggèrent des fonctions importantes dans la croissance cellulaire et la différenciation (15). Toutefois, les fonctions physiologiques in vivo de ces molécules ne sont que très peu connues. La présence de transcripts de HARP dans les tissus adultes incluant les méninges, l'iris, les testicules et l'utérus indiquent aussi un rôle physiologique durant l'âge adulte.

5

10

15

20

Les travaux de recherche réalisés dans le cadre de la présente invention ont porté sur de nombreux facteurs de croissance angiogéniques, comme FGF-1, FGF-2, VEGF, HIV1-tat, HIV2-tat, HB-EGF, Angiogenin, HARP et MK, et ont permis aux inventeurs d'identifier des séquences peptidiques qui se retrouvent dans plusieurs de ces facteurs. A partir de celles-ci, les inventeurs ont construit des molécules peptidiques riches en acide aminés basiques lysine (K) et arginine (R).

Le tableau I ci-dessous rapporte des portions de séquences riches en acides aminés basiques de plusieurs facteurs de croissance où les positions des acides aminés basiques sont sensiblement alignées.

Tableau I

| Facteur de croissance | Séquence |
|-----------------------|--------------------------------|
| HARP (1-14) | GKKEKPEKKVKKSD |
| HIV-2-tat (70-92) | K-GLGICYERKGRRRRTPKKTK-TH |
| HB-EGF (85-114) | ATPNKEEHGKRKKKGKGLGKKRDPCLRKYK |
| HARP (108-132) | KLTKPKPQAESKKKKKEGKKQEKML |
| FGF-2 (116-141) | RSRKYTSWYVALKRTGQYKLGSKTGPGQP |
| HGF (25-50) | IAIPYAEGORKRRNTIHEFKKSAKTT |
| VEGF (145-170) | RGKGKGPKRKRKKSRYKSWSVPCGP |
| HIV1-tat (41-65) | KGLGISYGRKKRRQRRRPPQGNQAH |
| MK (106-122) | PKTKAKAKKKGKG-KD |
| MK (1-11) | KKKDKVKKGGP |
| Angiogenine (24-50) | RYCESIMRRRGLTSPCKDINTFIN |
| FGF-1 (15-42) | KFNLPPGNYKKPKLLYCSNGGHFLRILP |

FGF-1 (115-140) KKHAEKNWFVGLKKNGSCKRGPRTHYGQK

L'invention a donc pour objet un peptide répondant à la formule (I) suivante :

 $(A)_n - A1 - A1 - A2 - A1 - A3 - A4 - A1 - (A)_n$ Dans laquelle :

. A est un acide aminé quelconque,

. n et m sont chacun des nombres entier de 0 à 20 dont la somme n + m est comprise entre 0 et 20, de préférence entre 0 et 15 et tout préférentiellement entre 0 et 10,

. Al est un acide aminé basique et plus particulièrement la lysine (Lys) ou l'arginine (Arg),

. A2 est un acide aminé choisi parmi : les acides aminés basiques, l'acide glutamique (Glu), la glycine (Gly), l'acide aspartique (Asp),

. A3 est un acide aminé choisi parmi : les acides aminés basiques, la proline (Pro), l'acide glutamique (Glu), la glutamine (Gln),

. A4 est un acide aminé choisi parmi : les acides aminés basiques, l'acide glutamique (Glu), la glycine (Gly), la sérine (Ser), la valine (Val).

Les peptides de formule (I) selon l'invention seront aussi désignés "pAHA" pour "peptide angiogénique de HARP".

L'invention envisage plus particulièrement, les peptides de formules suivantes :

(II)
$$(A)_n$$
 - Lys - Lys - Glu - Lys - Pro - Glu - Lys - $(A)_m$

(III)
$$(A)_n$$
 - Arg - Lys - Gly - Arg - Arg - Arg - Arg -

 $(A)_{m}$

5

10

15

20

25

(IV)
$$(A)_n$$
 - Lys - Arg - Lys - Lys - Lys - Gly - Lys -

 $(A)_{m}$

(V)
$$(A)_n$$
 - Lys - Lys - Lys - Lys - Glu - Gly - Lys - $(A)_n$

- (VI) $(A)_n$ Arg Lys Arg Lys Ser Arg $(A)_m$
- (VII) (A) Lys Lys Arg Arg Gln Arg Arg -
- $_{m}(A)$

5

10

15

20

25

(VIII) (A)_n - Lys - Lys - Asp - Lys - Val - Lys - Lys - (A)_n

dans lesquelles A, n et m ont la même signification que dans la formule (I).

Le peptide de formule (II) a été défini plus particulièrement à partir de la séquence de HARP (1-14).

Le peptide de formule (III) a été défini plus particulièrement à partir de la séquence de HIV tat (70-92).

Le peptide de formule (IV) a été défini plus particulièrement à partir de la séquence de HB-EGF (85-114).

Le peptide de formule (V) a été défini plus particulièrement à partir de la séquence de HARP (108-132).

Le peptide de formule (VI) a été défini plus particulièrement à partir de la séquence de VEGF (145-170).

Le peptide de formule (VII) a été défini plus particulièrement à partir de la séquence de HIV tat (41-65).

Le peptide de formule (VIII) a été défini plus particulièrement à partir de la séquence de MK (1-11).

Les inventeurs ont mis en évidence que les peptides pAHA présentent des propriétés angiogéniques et cicatrisantes comme HARP et à des doses comparables (ED50# 5-50 ng/ml). Ils ont en effet observé l'activité remarquable de ces peptides sur l'ischémie vasculaire (angiogénèse) et la régénération musculaire et la

cicatrisation. Ils ont aussi montré que les peptides de l'invention sont capables de stimuler l'expression des cytokines de l'inflammation et sont donc utiles pour prévenir ou traiter les maladies liées à l'immunodépression, et tout particulièrement le sida.

5

10

15

20

25

30

35

L'invention se rapporte donc également à une composition pharmaceutique contenant un ou plusieurs des peptides précédents, associés dans ladite composition avec un ou plusieurs véhicules pharmaceutiquement acceptables.

Compte tenu des propriétés des peptides décrits ci-dessus sur la régénération tissulaire, l'invention concerne tout particulièrement une composition comprenant un ou plusieurs peptides pAHA, et éventuellement un autre composé, utile pour favoriser la régénération et la croissance cellulaire, comme la croissance musculaire, et donc dans la cicatrisation.

Du fait des propriétés des peptides décrits ci-dessus sur l'angiogénèse, l'invention concerne tout particulièrement une composition comprenant un ou plusieurs peptides pAHA, et éventuellement un autre composé, utile pour prévenir ou traiter l'ischémie vasculaire.

Comme indiqué précédemment, les travaux de recherche effectués dans le cadre de l'invention, ont permis de mettre en évidence des propriétés inattendues des pAHA sur la prolifération des cellules circulantes du sang, et tout particulièrement des cellules mononucléées du sang périphérique. Une étude détaillée de cette propriété a permis de montrer les propriétés stimulatrices de pAHA sur certaines cytokines, tout particulièrement les cytokines de l'inflammation.

Il a en effet été observé la présence d'ARNm de la protéine HARP dans les cellules des vaisseaux sanguins, à la fois des cellules endothéliales et des cellules des muscles lisses, ainsi que dans les glandes mammaires humaines (16). En outre, il a été rapporté que HARP est un facteur de croissance angiogénique (12) et qu'il est synthétisé et localisé dans les cellules endothéliales vasculaires (16).

5

10

15

20

25

30

35

Les inventeurs ont donc évalué l'activité in vitro de ce facteur de croissance sur des PBMCs (cellules mononucléées humaines du sang périphérique) fraîchement isolées en incubant des PBMCs avec le facteur HARP ou avec un peptide pAHA. Les résultats obtenus montrent que HARP et pAHA sont capables de stimuler l'incorporation de thymidine tritiée dans le noyau des PBMCs. Ces résultats démontrent donc que la molécule HARP ainsi que le peptide pAHA stimulent fortement la prolifération des cellules mononucléées humaines du sang périphérique, et plus particulièrement après une semaine on observe une augmentation de la population des lymphocytes T.

Les différentes expériences menées par les inventeurs ont montré que HARP est actif sur la prolifération des lymphocytes à des concentrations très faibles, de l'ordre de 10 pM. Ce résultat étonnant a conduit les inventeurs à considérer que le facteur HARP doit se fixer à son récepteur sur les PBMCs avec une forte affinité.

Après incubation des PBMCs avec le facteur HARP, aucune augmentation du taux d'IL2 n'a été observée. Les inventeurs ont donc conclu que HARP n'agit pas sur la production des interleukines IL2, mais que HARP, et pAHA, se fixent avec une forte affinité à un récepteur spécifique présent sur les lymphocytes, et induisent l'activation des sites des interleukines, tout particulièrement des sites de IL2.

A ce jour, les récepteurs de HARP sont très peu connus. La présence de site de liaison de forte affinité (Kd = 600pM) avec HARP dans les cellules NIH 3T3 a déjà été rapporté (20). Ces sites de liaison de HARP ont aussi été retrouvés dans plusieurs types cellulaires, incluant les cellules de rein de rats, cellules de l'adénocarcinome mammaire d'homme, cellules du carcinome épidermique d'homme, cellules de l'hépatocarcinome humain, neuroblastes de souris, et cellules du phéochromocytome.

5

10

15

20

25

30

35

Il est communément admis qu'aucune réponse biologique transmise par HARP n'a été observée sur ce type de cellules, et par conséquent que ces sites de fixation ne peuvent pas être considérés comme des récepteurs fonctionnels. Des études parallèles décrivent les interactions entre HARP et les protéoglycane sulfate heparan, comme syndecan-1 et syndecan-3. Il a été montré que Syndecan-3 interagit avec HARP avec un Kd apparent de 800pM. Ce protéoglycane sulfate heparan est impliqué dans l'activité d'excroissance neuritique de HARP puisque les anticorps anti-syndecan-3 peuvent bloquer cette activité (21).

Plus récemment, un rapport de Maeda et al. décrit la fixation de HARP avec des sites de fixation de faible (Kd=3nM) et de forte (Kd=250pM) affinité au phospacan, un variant extracellulaire d'un récepteur similaire une protéine tyrosine phosphatase β , RPTP β (22).

De façon intéressante, bien que MK (Midkine) et HARP appartiennent à la même famille de molécules, et que les deux induisent une excroissance neuritique (17, induction d'incorporation de thymidine 23), aucune tritiée chez les PBMCs n'a été détectée en utilisant MK, suggérant que MK et HARP se fixent sur des récepteurs de surface différents, ce qui a d'ailleurs été récemment démontré (24, 25). De plus, les deux molécules sont méthodes utilisant des isolées en exprimées et

expérimentales analogues, incluant le même système recombinant d'expression et les mêmes techniques de purification. Le fait que l'incorporation de thymidine tritiée s'observe uniquement avec HARP, et non avec MK exclut la présence d'un contaminant bactérien présentant une activité mitogène vis à vis des PEMCs.

5

10

15

20

25

30

Selon les donneurs de PBMCs, des indices différents de stimulation ont été observés. L'effet mitogénique induit par HARP le plus signifiant est mieux observé en utilisant des cellules quiescentes, sans activation des PBMCs par des lectines, comme PHA préconisé pour l'activité mitogénique induite par IL2. Ce résultat confirme bien le fait que HARP n'induit pas une stimulation de la production d'IL2.

Les résultats obtenus montrent donc que le peptide pAHA agit sur la prolifération de cellules immunitaires, et plus spécifiquement sur les lymphocytes rapporte l'invention se conséquence, pharmaceutique composition particulièrement à une peptides plusieurs pAHA, ou comprenant éventuellement un autre composé, utile pour stimuler la prolifération des cellules mononucléées du sang, et tout particulièrement des lymphocytes T. La stimulation de la prolifération des cellules lymphocytaires T est tout particulièrement utile dans le traitement des malades immuno-supprimés.

Une autre observation a été faite sur des cellules provenant de sang de patients atteints de sida. Dans l'exemple 4 ci-après, les inventeurs montrent comment la stimulation des cellules du sang du malade par les peptides de l'invention permet d'amplifier in vitro la réplication du virus HIV et ainsi de favoriser sa détection et donc son typage. Des compositions comprenant des peptides de l'invention sont donc aussi

utiles pour le diagnostic d'une infection par les virus HIV.

5

10

15

20

25

30

35

En matière de traitement d'une infection par les virus HIV, l'efficacité des agents anti-viraux sera préalablement administrant ou renforcée en les de avec un ou plusieurs peptides simultanément l'invention. En effet, les peptides de l'invention vont favoriser la réplication et la libération des virus HIV in vivo, notamment des virus HIV résiduels, qui restent présents dans l'organisme après un traitement antiviral. L'administration des peptides selon l'invention, activant ces virus, les rendrait ainsi accessibles aux agents antiviraux, et plus aisément destructibles.

Il est par ailleurs connu que, outre IL2, les cytokines de manière générale jouent un rôle sur la prolifération cellulaire, plus particulièrement des cellules du sang. Les inventeurs ont donc cherché à mettre en évidence le rôle de HARP et de pAHA sur l'expression des cytokines. Il a ainsi été mis en évidence des propriétés inductrices de l'expression des cytokines de l'inflammation. Par cytokines de l'inflammation il faut entendre préférentiellement TNFalpha, IL1, IL6, et INFgamma.

Les inventeurs ont donc testé l'induction de l'expression de trois cytokines de l'inflammation (TNFalpha, IL1 et IL6) par les cellules PBMCs traitées par HARP, et l'induction de l'expression d'IL6 par deux peptides pAHA conformes à la présente invention dont les séquences sont rapportées dans l'exemple 5 ci-après. Les résultats obtenus avec la molécule HARP indiquent que HARP est capable d'induire d'une façon dose dépendante l'expression des cytokines TNFalpha, IL1 et IL6.

Les résultats obtenus avec les deux peptides pAHA montrent qu'ils sont capables de stimuler

l'expression d'IL6. Une augmentation de l'expression de ces cytokines est également détectée après adjonction aux cellules d'autres peptides conformes à la présente invention, issus de l'angiogenine et de la protéine tat (voir tableau I). Aucune expression de ces cytokines inflammatoires n'est détectée lorsque la molécule HARP est dénaturée.

5

10

15

20

25

30

35

Ces résultats montrent que HARP et pAHA ont in vitro et in vivo la capacité de stimuler plus de 100 fois la production de cytokines de l'inflammation. En rapporte 1'invention se conséquence, pharmaceutique particulièrement à une composition peptides pAHA, plusieurs ou un comprenant éventuellement un autre composé, utile pour stimuler la production des cytokines de l'inflammation. Une telle composition selon l'invention est donc particulièrement indiquée dans la prévention ou le traitement maladies liées à l'immunodépression.

Ces travaux ont montré que les traités par HARP ou pAHA présentent un nombre cellules mononucléées très important favorisant ainsi la régénération musculaire. Ces résultats combinés à ceux l'effet des peptides décrits précédemment concernant pAHA sur la régénération cellulaire et tissulaire, AHAq et đe 1 effet de HARP démontrent régénération tissulaire, et plus particulièrement tissus musculaires.

Ces résultats permettent en outre d'utiliser les peptides de l'invention ou une composition les contenant pour favoriser la croissance et la différentiation de cellules en culture, notamment de cellules lymphoïdes, comme des cellules endothéliales et des lymphocytes T. En effet, la culture de ces cellules est souvent pratiquée dans le cadre de tests de diagnostic.

D'autres avantages et caractéristiques de l'invention apparaîtront dans la description qui suit concernant des exemples se référant aux dessins en annexe dans lesquels :

5

10

15

20

25

30

La figure 1 montre la stimulation de l'incorporation de thymidine tritiée dans les PBMCs stimulées ou non par HARP. Barre blanche; cellules non stimulées ; barre hachurée : cellules stimulées par 100 ng/ml d'HARP.

La figure 2 représente l'effet réponse de HARP testé sur les PBMCs. A) Les cellules sont cultivées en absence ou en présence de différentes concentrations allant de 0,1 à 100 ng/ml d'HARP (●-●) (O-O). Chacune đes (MK) de Midkine représente la moyenne des cpm obtenus ± la déviation standard. B) Les cellules sont incubées avec la toxine tétanique (TT) à 1800 UI/ml, la phytohémagglutinine (PHA) à 2,5 μ g/ml, l'interleukine-2 (IL2) à 50 UI/ml, ou contrôles internes de (TM) comme traitées stimulation.

La figure 3 représente l'effet dose réponse de HARP sur des PBMCs traitées par un anti CD3. Les cellules sont cultivées comme il a été décrit précédemment. Il est à noter que si l'on traite les cellules avec 100 ng/ml de HARP en présence de CD3 une forte mortalité cellulaire est alors observée. Barre noire; HARP seul, barre blanche; HARP + anti CD3.

La figure 4 représente l'effet dose réponse de HARP sur des PBMCs traités par la toxine tétanique. Les cellules sont cultivées comme il a été décrit précédemment. Il est à noter que si l'on traite les cellules avec 100 ng/ml de HARP en présence de toxine tétanique (800 UI/ml) une forte mortalité cellulaire est

alors observée. Barre hachurée : HARP seul; barre blanche : HARP + toxine tétanique.

5

10

15

- 20

25

30

35

représente l'effet figure protéine HARP sur la réplication du virus HIV par mesure PBMCs issues l'immuno-réactivité p24. Des patient infecté par HIV sont incubées suivant protocole décrit dans le §1 pendant 3 jours avec des concentrations variables de HARP (0,1-100 ng/ml). estimée par est virale réplication l'immunoréactivité associée à la protéine p24 présente (*) faible mortalité le milieu de culture. (**) mortalité cellulaire. forte cellulaire: production du virus est évaluée par le test "Abott HIV Ag monoclonal" qui est un dosage immunoenzymatique sur phase solide de type sandwich. Les virus présents dans l'échantillon à tester sont lysés par du Triton X100 puis le lysat est incubé avec des billes en polystyrène d'anticorps monoclonal anti-p24. recouvertes les billes sont lavées, et la présence incubation, révélée spécifiques est d'immunoglobulines incubation avec un deuxième anticorps anti-Ig de souris couplé à la peroxydase. La révélation est faite en la peroxydase; l'orthosubstrat de rajoutant un phénylénediamine

La figure 6 représente l'activation des cellules mononucléées du sang périphérique par les peptides HARP. Les PEMCs sont cultivés pendant 7 jours dans du milieu de culture RPMI contenant 10% de sérum de veau foetal en l'absence ou en présence de 1 ng/ml de la protéine HARP ou de 1 µg/ml des peptides 1 ou 2. L'incorporation de thymidine tritiée est déterminée comme décrit précédemment.

La figure 7 représente l'étude de l'effet de HARP sur l'expression d'IL1 après 3 jours (barres blanches) ou 7 jours de culture (barres noires). Le

dosage de ces cytokines est réalisé à l'aide d'un test ELISA commercialisé par R&D.

La figure 8 représente l'effet de HARP sur l'expression de TNFα après 3 jours (barres blanches) ou 7 jours de culture (barres noires). Le dosage de ces cytokines est réalisé à l'aide d'un test ELISA commercialisé par R&D.

5

10

15

2.0

25

La figure 9 représente l'effet de HARP sur l'expression d'IL6 après 3 jours (barres blanches) ou 7 jours de culture (barres noires). Le dosage de ces cytokines est réalisé à l'aide d'un test ELISA commercialisé par R&D.

La figure 10 représente l'expression de IL6 par les peptide 1 et 2 correspondant aux parties NH, et COOH du polypeptide HARP. Le dosage de ces cytokines est réalisé à l'aide d'un test ELISA commercialisé par R&D après 7 jours d'incubation.

La figure 11 représente l'effet des peptides HARP sur la régénération musculaire. Le muscle soléaire de rat adulte est écrasé, traité ou non par les peptides puis prélevé après 4 jours de régénération :

- 1 : traité par du PBS (50 μl)
- 2 : traité par le peptide 1 (50 μ l, 1 μ g)
- 3 : traité par le peptide 2 (50 μ l, 1 μ g)

La figure 12 illustre l'effet angiogénique du peptide 1 testé dans la CAM.

- A : traitement avec le peptide 1
- B : témoin traité avec du PBS

30 Exemple 1 : Effet de la protéine HARP sur la prolifération des cellules mononucléées humaines issues de sang périphérique.

Les cellules mononucléées humaines provenant de différents donneurs sains, sont isolées à partir du

sang périphérique après centrifugation sur coussin de Ficoll-Hypaque (Pharmacia Biotech) comme il est décrit le fabriquant. Les cellules sont lavées, puis cultivées dans du milieu RPMI 1640 supplémenté par 10% de sérum de veau fœtal inactivé par la chaleur (56°C, 30 100 unités/ml de pénicilline et 100 μ g/ml de streptomycine. Les cellules, ensemencées à 106 cellules par ml dans une boîte de culture à 96 puits à fond rond (Costar), sont cultivées pendant 7 jours en présence ou non de la protéine HARP recombinante humaine produite chez Coli, à la concentration de 100 ng/ml. Dans les dernières 18 heures de culture, 1 µCi de thymidine puits. chacun des tritiée est aiouté dans radioactivité incorporée dans les noyaux des cellules mesurée à l'aide d'un compteur ensuite est scintillation. Les résultats obtenus sont représentés sur la figure 1.

5

10

15

20

25

30

35

L'analyse de ces résultats nous indique que polypeptide HARP est capable đе le l'incorporation de thymidine tritiée dans le noyau des PBMCs. Suivant les donneurs, il est à noter que l'index le rapport stimulation, défini comme radioactivité incorporée dans les cellules traitées par HARP sur celui des cellules témoins, non traités par HARP, varie de 2,3 à 51,7 fois (cf résultats de l'expérience N°4 et N°7). Cette diversité de réponse peut suggérer qu'il existe une relation entre la réponse des cellules à HARP et l'état d'activation du système immunitaire de l'individu testé. L'histogramme présenté en insert dans la figure 1 montre que le traitement par 100 ng/ml de HARP induit un accroissement du nombre de cellules de 2,9 fois par rapport au témoin non traité, démontrant que l'incorporation de thymidine observée est bien proportionnelle au nombre de cellules. Ce comptage cellulaire a été effectué avec les cellules utilisées pour l'incorporation de thymidine tritiée de l'expérience N° 7.

La courbe dose réponse de la protéine HARP (0,1 à 500 ng/ml) testée sur les PBMCs est présentée sur la figure 2A.

5

10

15

20

25

30

35

L'analyse de cette courbe nous indique qu'un effet maximal est obtenu pour une concentration de HARP de milieu de culture induisant une 1 ng/ml stimulation de l'incorporation de DNA de 4,5 à 7,5 fois réalisée une culture témoin rapport à adjonction de HARP. Il est à noter que l'on peut observer une décroissance de la radioactivité incorporée pour des doses plus élevées de HARP allant de 1 à 500 ng/ml. Aucune stimulation n'est observée en utilisant la présentant (MK), protéine Midkine protéine d'homologie en acides aminés avec HARP, testée dans une gamme de concentration allant de 0,1 à 500 ng/ml. Les contrôles positifs de stimulation ont été réalisés en utilisant de la phytohemagglutinine (PHA) 2,5 μg/ml et la toxine tétanique (TT) 1800 UI/ml (fig. 2B). Aucune stimulation n'est observée après addition d'IL2 montrant une absence d'activation des cellules utilisées pour ces tests.

Exemple 2 : Rôle de la protéine HARP comme co-stimulateur de la réponse immunitaire spécifique.

L'activation des lymphocytes T peut être obtenue via l'activateur du récepteur à l'antigène (TCR) associé au système majeur d'histocompatibilité (CMH). Cette activation nécessite outre la reconnaissance TCR-CMH/antigene, l'action de molécules spécifique un rôle de coactivation d'adhésion jouant d'amplification de la réponse. Suivant ces données, nous avons étudié si HARP pouvait amplifier la prolifération cellulaire soit par stimulation du récepteur aux lymphocytes T à l'aide d'un anti CD3 ou par un antigène mémoire, la toxine tétanique.

a) <u>Effet de la protéine HARP sur la</u> stimulation induite par le récepteur des lymphocytes T.

5

10

15

20

25

30

35

L'activation du récepteur des lymphocytes T est obtenue en traitant des lymphocytes par un anticorps monoclonal anti CD3 (1/100, Immunotech). L'effet de HARP sur la prolifération cellulaire des PBMCs, est testé en ajoutant une concentration optimale de HARP (1 ng/ml, cf exemple 1) en présence ou non d'anti CD3. Les cultures ainsi que la quantification de la thymidine tritiée incorporée sont réalisées comme il est décrit dans l'exemple 1. Les résultats obtenus, sont présentés dans la fig. 3.

En absence de HARP, l'anticorps anti CD3 (1/100) stimule, après 7 jours d'incubation avec les cellules, l'incorporation de thymidine tritié de 25 fois (témoin; 600 \pm 60 cpm, anti CD3; 15000 \pm 200 cpm). A la dose de 1 ng/ml de HARP et en absence d'anti CD3 on observe pour ce donneur une amplification de 5,8 fois par rapport au témoin (témoin; 600 ± 60 cpm, HARP; 3500 \pm 200 cpm). A cette même dose de HARP, une amplification de 33 fois dans la réponse est observée lorsque l'on réalise une costimulation des cellules par HARP/anti CD3 (témoin; 600 ± 60 cpm, HARP/anti CD3; 20000 ± 200 cpm) . Ce résultat nous indique que la protéine HARP exerce une activité de costimulation additive des lymphocytes dont le TCR est activé. A des concentrations plus élevées de HARP (10 et 100 ng/ml) et en présence d'anti CD3, une incorporation de thymidine plus faible et très faible est observée.

Nous avons observé dans ces cultures une forte mortalité cellulaire qui n'est pas observée quand HARP est utilisé seul à ces mêmes doses. Ces résultats montrent que HARP a un effet costimulateur dose dépendant de la réponse immunitaire associée aux lymphocytes T.

5

b) <u>Effet de la protéine HARP sur la</u> stimulation induite par un antigène mémoire.

cultivées dans PBMCs cellules conditions décrites dans le §1, sont stimulées par la toxine tétanique (1800 UI/ml, Mérieux) seule ou HARP utilisée association avec la protéine une concentration allant de 0,1 à 100 ng/ml. La toxine amplifier une sous spécifiquement tétanique va population de lymphocytes T mémoires.

15

20

10

L'adjonction de la toxine tétanique à des d'incubation, jours après 7 stimule, PBMCs, l'incorporation de thymidine tritiée de 71 fois (témoin; 600 \pm 60 cpm, toxine tétanique; 43000 \pm 500 cpm) alors qu'une stimulation de 5,8 fois par rapport au témoin non stimulé est observée lorsque les cellules sont incubées avec HARP à 1 ng/ml (témoin; 600 \pm 60 cpm, HARP; 3500 \pm stimulation de l'incorporation Une 200 cpm). thymidine tritiée de 108 fois par rapport au témoin est observée lorsque les cellules sont costimulées par HARP à la dose de 1 ng/ml et la toxine tétanique (témoin; 600± 60 cpm, HARP/toxine tétanique; 65000± 700 cpm). Les résultats présentés sur la figure 2 nous montrent une synergie d'action sur la stimulation des PBMCs entre un antigène mémoire et HARP.

30

25

Exemple 3 : Détermination de la population cellulaire amplifiée après traitement par HARP dans une culture de PBMCs.

Les cellules ont été isolées du sang périphérique de sujets normaux, donneurs de sang, prélevé sur tube Vacutainer contenant de l'EDTA. Les cellules mononucléées ont été séparées par gradient de ficoll, comptées et ajustées à 10⁶ cellules par ml. Les cellules sont incubées pendant 5 jours à 37°C en atmosphère humide avec 5% de CO2 en présence de HARP ou d'autres peptides à des concentrations qui sont mentionnées dans chacun des exemples décrits.

Le tableau II présente les effets de la molécule HARP testée à une concentration de 1 μ g/ml sur la prolifération de cellules lymphoïdes.

15

10

5

<u>Tableau II</u>

| Anticorps | Témoin | HARP | Variation |
|--------------|--------|--|-----------|
| | ક | % | (%) |
| CCD19 | 2 | 4 | _ |
| CCD2 | 92 | 95 | Barrer |
| CCD4 | 47 | 68 | +45 |
| CCD8 | 33 | 22 | |
| CCD16/56 | 17 | 18 | |
| | | Mary Control of the C | |
| CCD25 | 12 | 47 | |
| CCD45RA | 58 | 34 | |
| CCD45RO · | 30 | 64 | +113 |
| RA/RO | 1.9 | 0.5 | |
| | | | |
| CCD4+CD45RA+ | 22 | 15 | -31 |
| CCD4+CD45RO+ | 21 | 49 | +133 |
| RA/RO | 1. | 0.3 | _ |

L'analyse des résultats présentés dans ce test nous indique qu'après traitement d'une culture de PBMCs par HARP, on retrouve un fort enrichissement soit 45% de la population lymphocytaire CD4+. Une forte augmentation CD45RO est également observée (+113%) correspondant à une augmentation des CD4 à mémoire CD4+/CD45RO+ (+133%). Ces résultats nous indiquent que l'on observe une amplification de lymphocytes CD4+ exprimant le CD45RO caractéristique des lymphocytes T mémoire. Cet exemple illustre le rôle adjuvant de HARP dans la réponse immunitaire notamment par amplification et coactivation de la sous population lymphocytaire CD45RO.

5

10

15

20

25

30

35

Exemple 4 : Action de la molécule HARP sur des cellules mononucléées issues du sang périphérique provenant d'individus infectés par le VIH.

L'activation des lymphocytes monocytes par les cytokines induit une production et/ou une activation des facteurs nucléaires de la cellule hôte capables de réactiver la transcription virale. Cette réactivation virale induite par IL1 et le $\mathtt{TNF}\alpha$ dépend en partie de l'activation du facteur NF-Kb. Au cours de l'infection par le VIH, la sécrétion par les monocytes circulants de cytokines IL1, IL6 d'induire capables $TNF\alpha$ qui sont particulier d'augmenter la réplication du VIH dans les lymphocytes T/monocytes suggère que ces cytokines peuvent augmenter la progression de la maladie. Les résultats de la figure 5, indiquent que les PBMCs provenant d'un malade sidéen (CD4 < 200/mm³) activés uniquement par la protéine HARP, sont capables de produire du virus VIH mesuré par la production de l'antigène viral p24. Cette production est maximale pour une concentration de HARP de 1 ng/ml. Pour une concentration de 100 ng/ml on observe une mort cellulaire importante. On peut donc par cet exemple,

proposer d'une part que HARP peut permettre d'amplifier in vitro l'expression de la P24 et être utilisée pour le typage des souches virales HIV, et d'autre part in vivo comme 1) inducteur de la réplication du virus, facilitant ainsi l'action d'agents antiviraux sur des lymphocytes infectés quiescents ou 2) à des doses importantes (correspondantes aux effets observés in vitro à 100 ng/ml, induire la mort des cellules T chroniquement activées (voir les exemples précédents illustrés par les fig. 3 et 4)

5

10

25

3.0

Exemple 5: Activation des lymphocytes par des peptides HARP.

Suivant le protocole décrit à l'exemple 1, les inventeurs ont testé la capacité de deux peptides dont les séquences correspondent à la partie NH, terminale et COOH terminale de HARP à induire une multiplication cellulaire de PBMCs. Les séquences de ces peptides sont les suivantes :

 $\mbox{ Peptide 1 : } \mbox{ NH$_2$-AEAGKKEKPEKKVKKSDCGEW$-COOH}; \\ 21 \mbox{ acides amin\'es.}$

 $\mbox{Peptide 2} : \mbox{NH$_2$-AESKKKKKEGKKQEKMLD-COOH}; \mbox{ 18} \\ \mbox{acides amin\'es}.$

Les résultats sont présentés dans la figure 6 et montrent que comparativement à la protéine HARP, le peptide 2 est capable d'induire une réponse d'activation des PBMCs meilleure que HARP, près de deux fois supérieure. Pour des concentrations comparables, le peptide 1 a un effet plus faible, près de moitié moins que HARP, mais nettement supérieur au contrôle (plus de deux fois).

Exemple 6 : Induction de l'expression de TNFα, IL6 et IL1 par des cellules PBMCs traitées par HARP.

Les cellules ont été isolées du sang périphérique de sujets normaux, donneurs de sang, prélevé sur tube Vacutainer contenant de l'EDTA. Les cellules mononucléées ont été séparées par gradient de ficoll, comptées et ajustées à 10⁶ cellules par ml. Les cellules sont incubées pendant 3 ou 7 jours à 37°C en atmosphère humide avec 5% de CO2 en présence de concentration variable HARP allant de 1 à 1000 ng/ml ou de différents peptides qui sont mentionnés dans les légendes des figures.

5

10

15

20

25

30

Les résultats sont représentés sur les figures 7, 8 et 9. L'analyse de ces résultats nous indique que la molécule HARP est capable d'induire d'une façon dose dépendante l'expression des cytokines $IL1\beta$ (fig.7), $TNF\alpha$ (fig.8) et IL6 (fig.9).

Cet exemple montre que les peptides 1 et 2 dont la structure est donnée dans l'exemple 5 sont d'IL6. Une 1'expression stimuler capables de augmentation de l'expression de ces cytokines est également détectée après adjonction aux cellules des molécules (angiogénine, tati ou d'autres peptides protéine tat; résultat non montré) présentant un domaine protéique homologue. Aucune expression de ces cytokines inflammatoires n'est détectée dans ce système lorsque la molécule HARP est dénaturée ou lorsque les cellules sont traitées avec du LPS.

Exemple 7 Effet des peptides HARP dans la régénération musculaire.

2, L'effet des peptides 1 et l'exemple 5. dans est définie structure régénération musculaire a été testé suivant le protocole énoncé ci-dessous et suivant la technique décrite dans la publication de Bassaglia et coll (Bassaglia, Y., and Gautron, J. (1995); Fast and slow rat muscle degenerate and regenerate differently after whole crush injury ; J. 420-429). Après Motil. 16. Cell Res. anesthésie du rat (rat Wistar de 2 à 3 mois), le muscle soléaire est, après dénervation, soumis à un écrasement à l'aide d'une pince à bout plat. L'échantillon à tester est alors injecté sous un volume de 50 µl de PBS. Après quatre jours de traitement, les animaux sont sacrifiés, les muscles sont prélevés puis congelés dans l'azote liquide. Des coupes de 8 µm sont réalisés au cryostat puis colorées en utilisant le trichrome de Masson.

5

10

15

20

25

30

35

Les résultats sont présentés sur la figure 11. L'analyse de ces coupes indique que le muscle traité par 1 μ g de peptide 1 présente un nombre de cellules mononucléées (fig. 11.2) beaucoup plus important que les muscles traités par le peptide 2 (fig. 11.3) ou injecté (fig. 11.1). PBS μ l de seulement par 50 observation indique que l'injection du peptide 1 dans un muscle écrasé, induit après 4 jours de traitement mononucléées đе cellules augmentation du nombre présentes dans les tubes endomysiaux favorisant régénération tissulaire.

Exemple 8 : Effet des peptides HARP sur l'angiogénèse.

Le "Chicken allantoic membrane test" (CAM test) a été utilisé dans cette étude pour évaluer in vivo l'effet des peptides HARP 1 et 2 sur l'induction d'une angiogénèse. La structure de ces peptides est

présentée dans l'exemple 5. La procédure expérimentale est la suivante :

Des œufs de poulet fécondés sont incubés à 37°C pendant 3 jours. Après cette période d'incubation, deux orifices sont pratiqués dans la coquille et 3 à 4 aspirés à la seringue. Les d'albumine sont échantillons à tester sont déposés sur des disques de méthyl cellulose de 3 mm de diamètre. Après séchage, chaque disque est déposé au jour 4 dans l'orifice ainsi pratiqué. Après une période allant de 9 à 13 jours, l'observation est effectuée. Chaque point de dosage est réalisé 10 fois et chaque dosage est répété 3 fois. L'ensemble des ces résultats est présenté dans tableau 3 ci-dessous.

5

10

15

<u>Tableau III</u>

| Echantillon | FGF-2 (100 ng) | Témoin | HARP (1,5 μg) | Peptide 1 (1,5 μg) | Peptide 2 (1,5 μg) |
|-------------|-------------------|--------|------------------|-----------------------|-----------------------|
| Réponse | ++++ | +/- | ++ | + +- | |

L'effet du peptide 1 sur l'induction d'une angiogénèse dans la CAM est illustré dans l'exemple suivant (fig. 12).

REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES.

1.Bohlen P and Kovesdi I. 1991. HBNF and MK, members of a novel gene family of heparin-binding proteins with potential roles in embryogenesis and brain function. Prog. Growth Factor Res. 3: 143.

5

15

20

25

30

- 2. Laaroubi K, Vacherot F, Delbe J, Caruelle D, Barritault D and Courty J. 1995. Biochemical and mitogenic properties of the heparin-binding growth factor HARP. Prog. Growth Factor Res. 6:25.
 - 3. Rauvala H. 1989. An 18-kd heparin-binding protein of developing brain that is distinct from fibroblast growth factors. EMBO J. 8:2933.
 - 4. Merenmies J and Rauvala H. 1990. Molecular cloning of the 18-kDa growth associated protein of developing brain. J. Biol. Chem. 265:16721
 - 5. Hampton B S, Marshak D R and Burgess W H. 1992. Structural and functional characterization of full-length heparin-binding growth associated molecule Mol. Biol. Cell. 3:85.
 - 6. Milner P G, Li Y S, Hoffman R M, Kodner C M, Siegel N R and Deuel T F. 1989. A novel 17 kD heparin-binding growth factor (HBGF-8) in bovine uterus: purification and N terminal amino acid sequence. Biochem. Biophys. Res. Commun. 165: 1096.
 - 7. Neame P J, Young C N, Brock C W, Treep J T, Ganey T M, Sasse J and Rosenberg L C. 1993. Pleiotrophin is an abundant protein in dissociative

extracts of bovine fetal epiphyseal cartilage and nasal cartilage from newborns. J. Orthop. Res. 11:479.

8. Gieffers C, Engelhardt W, Brenzel G, Matsuishi T and Frey J. 1993. Receptor binding of osteoblast-specific factor I (OSF-I/HB-GAM) to human osteosarcoma cells promotes cell attachment. Eur. J. Cell. Biol. 62:352.

5

20

25

30

35

- 9. Fang W, Hartmann N, Chow D T, Riegel A T and Wellstein A. 1992. Pleiotrophin stimulates fibroblasts and endothelial and epithelial cells and is expressed in human cancer. J. Biol. Chem. 267:25889.
- 10. Szabat E and Rauvala H. 1996. Role of HB-GAM (heparin-binding growth-associated molecule) in proliferation arrest in cells of the developing rat limb and its expression in the differentiating neuromuscular system. Dev. Biol. 178:77
 - 11. Wellstein A et al. 1992. A heparin-binding growth factor secreted from breast cancer cells homologous to a developmentally regulated cytokine. J. Biol. Chem. 267:2582.
 - 12. Laaroubi K, Delbe J, Vacherot F, Desgranges P, Tardieu M, Jaye M, Barritault D and Courty J. 1994. Mitogenic and in vitro angiogenic activity of human recombinant heparin affin regulatory peptide. Growth Factors 10:89.
 - 13. Peng H B, Ali A A, Dai Z, Daggett D F, Raulo E and Rauvala H. 1995. The role of heparin-binding growth-associated molecule (HB-GAM) in the postsynaptic induction in cultured muscle cells. J. Neurosci. 15:3027

14. Mitsiadis T A, Salmivirta M, Muramatsu T, Muramatsu H, Rauvala H, Lehtonen E, Jalkanen M and Thesleff I. 1995. Expression of the heparin-binding cytokines, midkine (MK) and HB-GAM (pleiotrophin) is associated with epithelial-mesenchymal interactions during fetal development and organogenesis. Development 121:37.

15. Vandervinden J M, Mailleux P, Schiffmann S N and Vanderhaeghen J J. 1992. mRNA in developing Cellular distribution of the new growth factor pleiotrophin (HB-GAM) and adult rat tissues. Anat. Ernbryol. 186:387.

5

15

20

25

30

35

16. Ledoux D, Caruelle D, Sabourin C, Liu J, Crepin M, Barritault D and Courty J. 1997. Cellular distribution of the angiogenic factor heparin affin regulatory peptide (HARP) mRNA and protein in the human mammary gland. J. Histochem. Cytochem. 45:1.

17. Seddon AP, Hulnes JD, Decker MM, Kovesdi I, Fairhurst JL, Backer J, Dougher-Vermazen M and Bohlen P. 1994. Refolding and characterization of human recombinant heparin-binding neurite-promoting factor. Protein expr. Purif. 5:14

18. Smith P et al. 1985. Measurement of protein using bicichoninic acid. Anal. Biochem 150:543

19. Nvotny WF, Maffi T, Mehta RL and Milner PG. 1993. Identification of novel heparin-releasable proteins, as well as the cytokines midkine and pleiotrophin, in human postheparin plasma. Arterioscler. Thromb. 13:1798

| | 20. | Kuo | MD, | Huang | SS | and | Huan | g JS. | 1992. |
|---------|-----------|------|--------|-------|------|-------|-------|---------|-------|
| Charact | erization | n of | hepa | rin-b | indi | .ng | growt | h-assoc | iated |
| factor | receptor | on N | тн зтз | cell | s. E | Bioch | em, B | iophys. | Res. |
| Commun. | 182:188 | | | | | | | | |

21. Raulo E, Chernousov MA, Carey DJ, Nolo R and Rauvala H. 1994. Isolation of a neuronal cell surface receptor pf heparin binding growth-associated molecule (HB-GAM). Identification as N-syndecan (syndecan-3). J.Biol.Chem. 269:12999

Maeda N, Nishiwaki \mathbf{T} Shintani Т, 22. 1996. 6B4 Н and Noda Μ. Hamanaka proteoglycan/phosphacan, an extracellular variant of protein-tyrosine phosphatase receptor-like pleiotrophin/heparin-binding zeta/RPTPbeta, binds growth-associated molecule (HB-GAM). J.Biol.Chem. 271:21446

23. Kretschmer PJ, Fairhurst JL, decker MM, Chan CP, Gluzman Y, Bohlen P and Kovesdi I. 1991. Cloning, characterization and developmental regulation of two members of a novel human gene family of neurite outgrouwth-promoting proteins; Grouwth factors 5:99

24. Ratovitski E and burrow CR. 1997. Midkine stimulates Wilms' tumor cell proliferation via signaling receptor. Cell.Mol.Biol. 43:425

25. Ratovitski E, Kotzbauer T, Milbrandt J,
Lowenstein CJ and Burrow CR. 1998. Midkine induces tumor
cell proliferation and binds to a hight affinity
signaling receptor associated with JAK tyrosine kinases.
J.Biol.Chem. 273:3654

35

5

10

15

25

REVENDICATIONS

1) Peptide répondant à la formule (I) : $(A)_{n}$ - A1 - A1 - A2 - A1 - A3 - A4 - A1 - $(A)_{n}$ dans laquelle : 5 . A est un acide aminé quelconque, , n et m sont chacun des nombres entier de 0 à 20 dont la somme n + m est comprise entre 0 et 20, de préférence entre 0 et 15 et tout préférentiellement entre 0 et 10, 10 . Al est un acide aminé basique et plus particulièrement la lysine (Lys) ou l'arginine (Arg), . A2 est un acide aminé choisi parmi : les acides aminés basiques, l'acide glutamique (Glu), la glycine (Gly), l'acide aspartique (Asp), 15 . A3 est un acide aminé choisi parmi : les acides aminés basiques, la proline (Pro), l'acide glutamique (Glu), la glutamine (Gln), . A4 est un acide aminé choisi parmi : les acides aminés basiques, l'acide glutamique (Glu), la 20 glycine (Gly), la sérine (Ser), la valine (Val). revendication 1. la Peptide selon 2) caractérisé en ce qu'il répond à l'une des formules 25 suivantes : (A)_n - Lys - Lys - Glu - Lys - Pro - Glu - Lys -(II) $(A)_{m}$ (A), - Arg - Lys - Gly - Arg - Arg - Arg - Arg -(III) $(A)_{m}$ $(A)_n$ - Lys - Arg - Lys - Lys - Lys - Gly - Lys -30 (IV) $_{m}(A)$ (A) - Lys - Lys - Lys - Glu - Gly - Lys -(V) $(A)_{m}$ $(A)_n$ - Arg - Lys - Arg - Lys - Lys - Ser - Arg -(VI) $(A)_{m}$ 35

- (VII) $(A)_n$ Lys Lys Arg Arg Gln Arg Arg $(A)_m$
- (VIII) (A) Lys Lys Asp Lys Val Lys Lys (A)

dans lesquelles A, n et m ont la même signification que dans la formule (I).

5

10

15

30

- 3) Composition notamment pharmaceutique contenant un ou plusieurs des peptides selon l'une des revendications 1 ou 2, associés dans ladite composition avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.
- 4) Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle contient un ou plusieurs des peptides selon l'une des revendications 1 ou 2, et éventuellement un autre composé, associés dans ladite composition avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable, utile pour favoriser la régénération et la croissance cellulaire, comme la croissance musculaire.

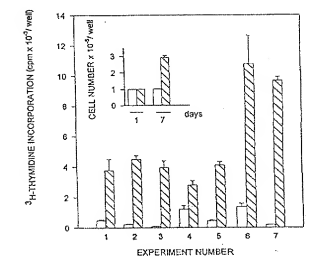
5) Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle contient un ou plusieurs des peptides selon l'une des revendications 1 ou 2, et éventuellement un autre composé, associés dans ladite composition avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable, utile pour

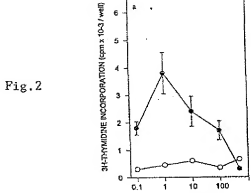
favoriser la cicatrisation.

- 6) Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle contient un ou plusieurs des peptides selon l'une des revendications 1 ou 2, et éventuellement un autre composé, associés dans ladite composition avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable, utile pour prévenir ou traiter l'ischémie vasculaire.
- 7) Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle contient un ou plusieurs des peptides

et la différenciation de cellules en culture, notamment de cellules lymphoïdes comme des lymphocytes T ou des cellules endothéliales.

5 12) Composition caractérisée en ce qu'elle contient un ou plusieurs des peptides selon l'une des revendications 1 ou 2, et éventuellement un autre composé, associés dans ladite composition avec un véhicule acceptable, utile pour amplifier in vitro la réplication du virus HIV et ainsi favoriser sa détection et son typage.





Α

HARP / MK (ng/ml)

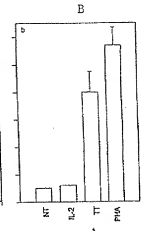
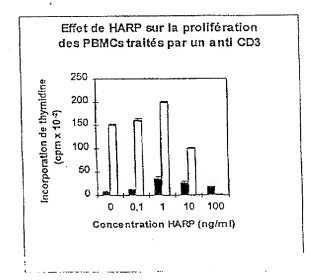


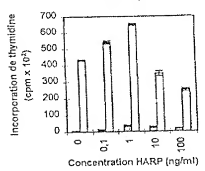
Fig.3

Fig.1



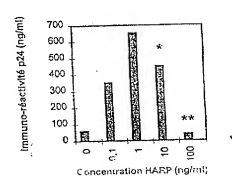
Effet de HARP sur la prolifération des PBMCs traités par la toxine tétanique

Fig.4



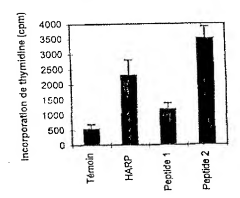
Effet de HARP sur la réplication de HIV

Fig.5

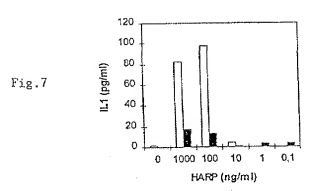


Effet des peptide HARP sur la prolifération des PBMCs

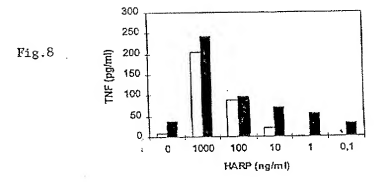
Fig.6



Dosage IL1 HARP/PBMC



Dosage TNF HARP/PBMC



Dosage IL6 HARP/PBMC

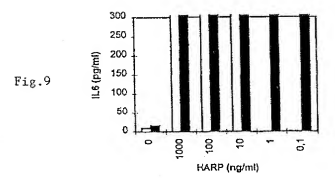


Fig.10
Induction d'IL6 sur PBMC

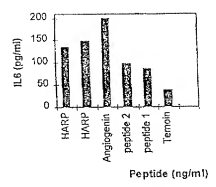


Fig.11

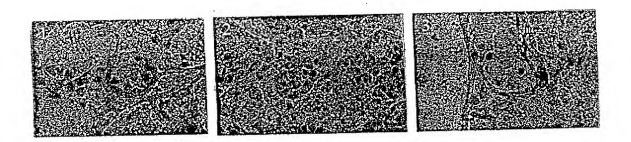
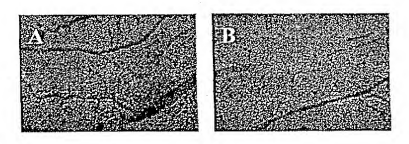


Fig.12





RAPPORT DE RECHERCHE PRÉLIMINAIRE

N° d'enregistrement national

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche FA 582513 FR 9912714

| 0000 | IMENTS CONSIDÉRÉS COMME PER | TINENTS Revend | cation(s) Classement attribué és(s) à l'invention par l'INPI |
|--|---|--|--|
| atégorle | Citation du document avec indication, en cas de beso des parties pertinentes | | |
| X | FR 2 701 955 A (PARIS VAL MARNE UNIVERSITE) 2 septembre 1994 (1 * page 5, ligne 14 - ligne 23; revendications 2,7-15; exemples | 994-09-02) | C07K14/515 A61K38/18 A61P9/00 A61P17/00 A61P21/00 |
| 4 | FR 2 665 448 A (PARIS VAL DE MAUNIVERSITE) 7 février 1992 (1998) * revendications; exemples * | | |
| (| JONCA, FREDERIC ET AL: "Cell r bioactive fibroblast growth fac exon 6-encoded sequence of vasc endothelial growth factor" J. BIOL. CHEM. (1997), 272(39), 24203-24209, 26 septembre 1997 (1997-09-26) XP002141912 * page 24204, colonne de gauche | etor 2 by | |
| | WO 98 39037 A (DVORAK HAROLD F DONALD R (US); BETH ISRAEL HOSF 11 septembre 1998 (1998-09-11) * page 42; revendications; exem | PITAL (US)) | DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHÉS (Int.CL.7) CO7K GO1N |
| (| WO 98 08856 A (BALD ROLF ;ERDM/ (DE); FUERSTE JENS PETER (DE)) 5 mars 1998 (1998-03-05) * page 53, ligne 8 - ligne 14 * | | A61K |
| (| US 5 736 294 A (VICKERS TIMOTH) 7 avril 1998 (1998-04-07) * voir seq ID 21 * | (A ET AL) 1,2 | |
| * | Data d'acheven | ent de la rechencha | Examinateur |
| | 5 ju | 111et 2000 | Fuhr, C |
| X : par Y : par auti A : arri | ATÉGORIE DES DOCUMENTS CITÉS citulièrement pertinent à lui seul diculièrement pertinent en combinaison avec un le document de la même catégorie plan technologique dispublication non-écrite | T : théorie ou principe à la bi E : document de brevet béne | ase de l'invention sitciant d'une date antérieure n'a été publié qu'à cette date e postérieure. |

& : membre de la même famille, document correspondant